特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

A61K 31/19, 31/42, 31/41, 31/38, 31/425, 31/47, 31/40, 31/335, 31/415, 31/36, 31/44, C07D 261/08, 271/06, 471/04, 319/08, 257/04, 249/18, 277/04, 249/18, 277/24, 333/16, 215/14, 215/22, 215/18, 209/12, 231/56, 217/16, 317/54, 213/30, C07C 65/21, 59/125

(11) 国際公開番号

WO99/11255

(43) 国際公開日

1999年3月11日(11.03.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP98/03760

A1

(22) 国際出願日

1998年8月25日(25.08.98)

(30) 優先権データ

特願平9/233158 特願平9/348825

. 1997年8月28日(28.08.97) 1997年12月18日(18.12.97)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

小野薬品工業株式会社

(ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号 Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ)

田嶋久男(TAJIMA, Hisao)[JP/JP]

中山孝介(NAKAYAMA, Yoshisuke)[JP/JP]

福岛大吉(FUKUSHIMA, Daikichi)[JP/JP]

〒618-8585 大阪府三島郡島本町桜井3丁目1番1号

小野薬品工業株式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 大家邦久,外(OHIE, Kunihisa et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号

堀口第2ビル7階 大家特許事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: PEROXISOME PROLIFERATOR-ACTIVATED RECEPTOR CONTROLLERS

(54)発明の名称 ペルオキシソーム増殖薬活性化受容体制御剤

(57) Abstract

Peroxisome proliferator-activated receptor controllers containing as the active ingredient compounds represented by general formula (I), nontoxic salts thereof, acid addition salts thereof or hydrates of the same. In said formula, each symbol has the meaning as defined in the description. Because of the

$$G-E^{1}-E^{2}-E^{3}$$
 $Cyc1$
 $A-R^{2}$
 (1)

activity of controlling a peroxisome proliferator-activated receptor, the compounds of general formula (I) are useful as hypoglycemic agents, lipid-lowering agents, and preventives and/or remedies for diseases caused by metabolic errors, such as diabetes, obesity, syndrome X, hypercholesterolemia and hyperlipoproteinemia, hyperlipemia, arteriosclerosis, hypertension, circulatory diseases, hyperphagia, ischemic heart diseases, etc.

一般式(I)

$$G-E^{1}-E^{2}-E^{3}$$
 $Cyc1$
 $A-R^{2}$
 (I)

(式中の記号の意味は明細書に記載の通り。) で示される化合物、それらの非毒性塩、それらの酸付加塩またはそれらの水和物を有効成分として含有するペルオキシソーム増殖薬活性化受容体制御剤。

一般式(I)の化合物は、ベルオキシソーム増殖薬活性化受容体を制御する 活性を有し、血糖降下剤、脂質低下剤、糖尿病、肥満、シンドロームX、高コ レステロール血症、高リポ蛋白血症等の代謝異常疾患、高脂血症、動脈硬化症、 高血圧、循環器系疾患、過食症、虚血性心疾患等の予防および/または治療剤 等として有用である。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

LK スリ・ランカ スロヴェニア FI フィンランド FR フランス **AL** アルパニア FI SK スロヴァキア LR リベリア AM アルメニア SL シエラ・レオネ レソト オーストリア LS ガポン GA AT SN セネガル リトアニア LT オーストラリア GB 英国 ΑU スワジランド しひ ルクセンブルグ SZ アゼルバイジャン グレナダ GD AZ LV TD チャード ラトヴィア ボズニア・ヘルツェゴビナ グルジア GE BAトーゴー TG MC モナコ パルパドス ガーナ GH BB タジキスタン ベルギー GM ガンピア MD モルドヴァ TJ BE MG マダガスカル トルクメニスタン TM ブルギナ・ファソ ギニア BF GN トルコ MK マケドニア旧ユーゴスラヴィア TR ブルガリア ギニア・ビサオ GW BG 共和国 TT トリニダッド・トバゴ ギリシャ ベナン GR BJ UA ウクライナ クロアチア ML マリ ブラジル HR BR MN モンゴル HU ハンガリー ウガンダ UG ベラルーシ BY US 米国 MR モーリタニア インドネシア カナダ CA I D ウズベキスタン MW マラウイ UZ アイルランド CF 中央アフリカ IE MX メキシコ ヴィニトナム VN イスラエル コンゴー CG IL NE ニジェール YU ユーゴースラビア インド CH スイス IN ZW ジンパブエ NL オランダ コートジボアール アイスランド IS CI ノールウェー NO イタリア カメルーン IT CM NZ ニュー・ジーランド 中国 JP 日本 CN PL ポーランド ケニア ΚE キューバ CU キルギスタン PT ポルトガル キプロス CY KG RO N-V=T , KP 北朝鮮 CZ チェッコ ロシア RU ドイツ KR 起国 DE カザフスタン スーダン SD デンマーク DK ΚZ スウェーデン セントルシア SE エストニア LC ΕE シンガポール リヒテンシュタイン スペイン